⑲ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭62 - 53976

int Cl 4

識別記号

AEQ

ABU

广内黎理番号

@公開 昭和62年(1987) 3月9日

C 07 D 271/10 A 61 K

7166-4C

※審查請求 未請求 発明の数 4

の発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

願 昭61-201875 ②特

昭61(1986)8月29日 22出 頭

優先権主張

図1985年8月31日図イギリス(GB)到8521697

70発明者

ロジャー・チャール

イギリス国レスターシャー州ログパロウ。ゴースカバー

ト。ダンカンウエイ8

四発 明 者

ズ・ブラウン ディヒット・ヒユー

イギリス国レスターシャー州シェブシェド。 カントリーマ

ム・ロビンソン

ンズウエイ11

ファイソンズ・ピーエ ①出 願 人

イギリス国イブスウイツチ、プリンセスストリート、プア

ィソンハウス(番地なし) ルシー

外2名

⑩代 理 人

千萬 弁理士 高木

最終頁に続く

複異環式カルボン酸誘導体 1. 発明の名称: 2.特許請求の範囲

1) 式(1)

$$\begin{array}{c|c}
R_3 \\
N \nearrow Y \\
D \nearrow N \longrightarrow (CH_2)_{\hat{\mathbf{n}}}
\end{array}$$
(1)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、 エステルおよびアミド、ただし上記式中、Y はS、OまたはNR。であり、

nは0または1であり、

Roは水栄または Ci~Cioのアルキルであり、 Rs は水梁、C1~C10 のアルキル、C5~C10のシ クロアルキル、 CF3、SR10、1 個またはそれ以 上のSOまたはN原子を含有する5または6 員複衆環式基、 NR4R5、 フェニルまたは C7∼ C12 のフェニルアルキルでありそしてフェニー

フェニルアルキルおよび設案環式基は場 合によつては更にフェニル菇に融合されてい てもよくそして複雑環式基および任意のフェ 二元数は場合によつては Ci-Co のアルキル、 ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニトロ、ニ トリル、CFs 、 SRd 、NR7R11またはヒドロキ シによつて置換されていてもよく。

R6、R7 およびR11は、同一または異なつてい てよくそれぞれ水楽またはOi~Cioのアルキル であり、

RaおよびRsは、同一または異なつていても よく、それぞれ水泵、C1-C10のアルキルまた **はフェニルであり、**

Rio はCi~Cioのアルキルであり、

x, は8または0であり、そして

Dは 2~16個の原子からなる鎖でありそし て該額は基C=X1から2~6原子離れた位置に

- O またはS含有量換分を有するものとする。
- 2) XiがOであり、

D が ZCHR- であり、

Rが水業、Ci-Cioのアルキルまたは NH2 に よつて置換された Ci-Ci のアルキルであり

Z が R_2 CH(COOH) NH- または R_1 SCH $_2$ - であり、 R_1 が水素または R_8 CO- であり、

Radici~Cioのアルキルまたはフェニルであ りそして

R2がC1~C10のアルキルまたはC7~C12のフェールアルキルである前配特許請求の範囲第 1 項配載の化合物。

- 3) 2 が R₂CH(COOH)NH- でありそしてR₅ が C₁~C₁₀ の アルキルまたは C₅~O₁₀ の シクロアルキルである前配特許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 4) Z が R2CH(COOH)NH- であり、 Y が B であり

2.3 - ジェドロ - 1,3,4 - チアジナソール = 2 - (S) - カルポン優および

これらの 築学的 化許容し得る塩。

6) 3-(N=(1-(S)-エトキンカルボニル -5-ブエニルプロピル)-L-アラニル) 2,3-ジヒドロ-5-フエニル-1,3,4-デ アジアゾール-2-(S)-カルボン酸、

ベンジル 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカ ルボニル - 3 - フェニルプロピル) - レーア ラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボキシレート、

Rがメテルまたはアミンフテルであり、 aが O であり、

R2.がロープロピルまたはフェニルエチルで あり

Rsがも-フチルでありそして

ナベスの不斉段素原子がS配置にある前記等 許請求の範囲第2項記載の化合物。

5) 5 - t - プチル - 5 - (N - (1 - (S) - エトキンカルボニル - 3 - フェニルプロピル)
- L - ブラニル) - 2;5 - ジヒドロ - 1,3,4
- チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸、
5 - t - ブチル - 3 - (N2 - (1 - (S) - カルボン・3 - フェニルプロピル) - L - リンル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸 よび
5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキンカルボニルブチル) - L - ブラニル)-

3-(N-(1-(S)-エトキンカルボニル -3-フェニルプロピル)-L-ブラニル) -2,3-ジヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チオジアゾール-2-(N-カルボン酸、 2,3-ジヒドロ-3-(3-メルカプト-1-オギソプロピル)-5-フェニル-1,3,4 -デブジアゾール-2-カルボン酸、 エチル3-(3-ブセチルチオ-1-オギ ソプロピル)-2,3-ジヒドロ-5-フェニ ル-1,3,4-チアジアゾール-2-カルボギ シレート、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキンカルボニル - 3 - フェニルプロピル)
- L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4
- チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン改、
ベンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキンカルボニル - 3 - フェニルプ

ロゼル) - L - アラニル) - 2,3 -ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カルポ キンレート、

ベンジル5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2:3 - ジヒドロー1:3:4 - チアジアゾール - 2 + (8) - カルボキシレート;

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - カルボキン - 3 - フェニルブロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロニ 1,3,4 - チブジア ゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

スンジル 3 - (N6-ベンジルオキシカルボ ニル - N2 - (1 = (B) - ベンジルオキシカルボ ニル - 3 - フェニルプロピル) - L - リシル) - 5 - t - プテル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カルボギシレー

ラニル) - 2,3 - ジヒドロ-1,3,4 - ナブジ アナール - 2 - (8) - カルボギンレート、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メテルチオ) フェニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -(S) - カルポン酸、

2,3-ジヒドロ-3-(3-メルカプト-2-(S)-メチル-1-オキソプロピル)-5
-フェニル-1,3,4-チアジアソールー2(S)-カルポン酸、

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 2 - (S)

5 - t - ブチル - 5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニルプチル) - L - ブラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,5,4 - チブジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

ベンジル 5 - モーブチル - 5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボ=ルブチル) - L-ア ラ=ル) - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (B) - カルボキンレート, ベンジル 5 - モーブチルー 3 - (N - (1

- (S) - エトキシカルポニルプチル) - L - ブ

- メチル - 1 - オキンプロピル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 5 - フエ=ル - 1,3,4 - チアジアソ -ル - 2 - カルボキシレート、

2 - シクロヘキンル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルポン酸、

ベンジル4 -- (3 -- アセチルチボ・1 - オ ギソプロピル) -- 2 -- ンクロペキシル - 5,6 -- ジヒドロ -- 4 H -- 1,5,4 - チアジアジン --5 - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロー 5 - (3 - メルカプト-1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1,3,4 - オキサジアソール - 2 - カルボン酸、

エチル 3 -- (3 - アセナルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニ ル - 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルボ

特開昭62-53976(4)

2,3 - ジヒドロー、3. - . (、3. - メルカプトー 1ーオキソプロピル) - 5 - (4 - (トリフ ルオロメチル)フェニル) - 1.3.4 - チアジ アノール・2 - カルポン酸、

ペンジル3-03-ブセチルチオー1-オ キソプロピル) - 2,3 - ジヒドロー 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フェニルリー1.3.4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート ベンジル 4 - (3 ・ アセテルチオ - 1 - オ キンプロピルリー5.6 - ジヒドロー1 - メチ ルー 2 - フェニルー 4 H - 1,3,4 - トリアジ ン・5ーカルポキンレート

5 - t - 7 + N = 3 - (N - (1 - (S) = ± トキシカルボニルプチル)・ローフラニルリ - 2,3 - ジヒドロ・1,3,4 - チアジナソール - 2 - (11) - カルポン酸、

ポキンプテル) ーエーアラニル) ー 2,3 = ジ ヒドロー 1,3,4 - ナナジナゾール - 2 - (8) -カルポン酸、

5-シクロハキジル-3-(N-(1-(8) - エトキシカルボニル・3 - フェニルプロピ ル) - レーフラニル) - 2,3 - ジェドロー 1,3,4 - ナアジアゾール - 2 - (8) - カルポン

3 - (N - (1 - (8) + エドキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L- アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - 4 ル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カ ルポン酸、

3 - (N - (1 - (8) - エトギシカルポニル - 2,3 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル- 1,3,4 - チナジナソール - 2 - (S) - カルポン酸、

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - 円) - エト キンカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロー 1.3.4 - ナアジアソール - 2 - 田 カルポン酸、

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (R) - エト キンカルポニルプチル) - L- フラニル) - 2,3 - ジヒトロー13,4 - デブジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸

3-(N-(1-(S)-カルボギジ-3-フェ ニルプロピル) - エーアラニル) - 2,3 - ジェ ドロー 5 - フェニルー 1,3,4 - チブジテソール - 2 - (8) - カルポン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 + (S) - カル ポキシー3 - フェニルプロピル) - L-ナラニ ル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チブジアゾニ ルー2-(9)-カルポン酸、

5-t-ナチル-3-[N-(1-(3)-カル

5 - t - プチル - 3 - (N2 - (1 - (S) - エト キシカルボニル・3-フェニルプロピル)。」 - リンル) - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チブジ アソール-2-(S)-カルポン酸。

5 - モープテル- 3 - (N - () - エ) キンカルポニルー3-フェニルプロピル) - 1 - ブラール) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - デア ジブノール - 2 - 四 - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (8) - エトキンカルボニル-3・フェニルプロピル) - L - アラニル)-2:3 ージヒドロー:5ーメチルー 1,3,4 - チアジティ ール-2-(S)-カルポン酸。

3 - [N - (1 - (8) - エトキシカルポニル 3 - フェニルプロピル) - L-アラニル)- 2,3 - 3 - フェニルプロピル() - レーブラニル() - ジェドロー5- (モルホリン・4 - イル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸、 5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -

メルカプト・1・オキソプロピル)-1,3,4

ーチアジアソール・2・カルポン酸、

2.5 - ジヒドロ・3-(3-メルカプトー 1 - オギソプロピル)・5-(4-メトキシ フエニル) - 1.5.4 - チアジアソール・2 -カルボン酸

エチル3-(3- アセチルチオニ1- オキ ソプロピル)- 2,3 - ジヒドロ- 5 - メチル ブミノニ 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カル ポキンレート

2.3 - ジヒドロ-3-(3-メルカプト-1-オキソプロピル)-5-(2-メチルフ エニル)-1:3,4-チアジアゾール-2-カルボン酸;

5 - (フラン・2 - イル) - 2,3 - ジヒド ロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オギンプロ ピル) - 1,3,4 - チアジアグニル - 2 - カル

5 - (アダマント - 1 - 1 ル) - 2,3 - ジヒドロ・5 - (5 - メルカプト・1 - オギンプロピル) - 1,3,4 - チブジアゾール- 2 - カルポン酸、

エナル5-(アダマント-1-イル)-2,3
-ジヒドロ-3-(3-メルカプト-1-オキ ソプロピル)-1,3,4-チアジアゾール-2-カルポキンレート、

2,3 - ジヒドロー3 - (3 - メルカプト-1)
- オキソプロピル) - 5 - メテル - 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

5 - ジクロヘギシル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -(3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸;

- オキソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4-テアジアゾール - 2 - カルボン設計よび ポン酸、

エナル 5 - (5 - アセチルテオ・1 - オキ ソプロピル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2,3 - ジヒドロー 1,5,4 - チアジアソール - 2 - カルポキンシート

ベンジル 3 - (*3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チブジアソール - 2 - カルポキンレート

ベンジル 5 - (5 - ナモチルチォ - 1 - オ キソプロピル) - 2:5 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1:3:4 - チアジアソー ル-2 - ガルポキシレート

エチル3 - (5 - アセチルチォ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフダレン - 2 - 1 ル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

ベンジル 5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - ブエニルプロピル) - ヒーアラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 5 - メテルチオー 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポキンレート、

およびとれらの深学的に許容し得る塩。

- 8 km) 1 想またはそれ以上のアミノまたはカルポン改善が保護されている式(I)の化合物からの保護法の除去。
- (b) :式 (III)

 $DC(=X_1)X$

(III)

(式中 D および X 1 は 前記特許 請求の 疑問第 1 項に述べたとおりでありそして X は 良好 な遊 祝基である) の 化 合物 と 式 (11)

(式中R3、Y および n は前配特許請求の範囲 第1項に述べたとおりである)の化合物また はその塩、エステル、アミド、互変異性体ま たは保護された誘導体との反応。

c) Y含有複素環の不斉炭素原子がR配置に ある前配特許請求の範囲第1項配載の式(i)の 化合物の炭素原子がS配置にある相当する化 合物への変換、

DO(=X:)OH (V

(式中 D かよび X1 目前配特許請求の範囲第 1項に述べたとおりである)の化合物と式(II)。 (式中 R5、Y かよび n は前記特許請求の範囲 第 1 項に述べたとおりである)の化合物との

9) 式(11)

R₃ N Y HN (CH₂)n (II)

の化合物をよびその塩、エステル、アミド よび互変異性体、ここで上記式中、 YはS、OまたはNR®であり、

コは0または1であり、

Ro は水深またはC1~C10のアルキルであり、
R3 は水深、C1~C10のアルキル、O3~O10のシ
クロアルキル、CF3、8R10、 1個またはそれ
以上のS、OまたはN原子を含有する5または
6 及夜深環式遊、NR4R5、フェニルまたは
C7~O12のフェニルアルギルでありそしでこれ
らのフェニル、フェニルアルギルをよび複素
環式盗は場合によつては更にフェニル茲に融
合していてもよくそしてまたこれらの複業環
式遊および任意のフェニル茲は場合によつて

反応、または

(e) 前記符許請求の範囲第1項記載の式(!)の 化合物または該化合物の他の塩、エステルま たはアミドを、利用できる聚学的に許容し得 るイオンを含有しそして式(!)の化合物または 該化合物の別の塩、エステルまたはアミドを 式(!)の化合物の薬学的に許容し得る塩に変換 可能な化合物で処理することによる前記符許 請求の範囲第1項記載の式(!)の化合物の薬学 的に許容し得る塩の生成、

そして望ましいかまたは必要な場合には得られた化合物の脱保護または楽学的に許容し得る塩、エステルまたはアミドへの式(I)の化合物の変換またはその逆、

からなる前記等許請求の範囲第1項記載の式 (II)の化合物またはその案学的に許容し得る塩、 エステルまたはアミドの製造方法。

は C₁-C₆ のブルキル、ハロゲン、 C₁-C₆ のブルコキン、ニトロ、ニトリル、 CP₃、 SR₆、 NB₇R₁₁ またはヒドロキンによつて置換されて いてもよく

 R_6 、 R_7 お上び $R_{1.1}$ は同一または異なりてそれぞれ 水葉または $C_1 \sim C_{1.0}$ のアルキルであり、 R_4 および R_5 は、同一または異なりてそれぞれ 水煮、 $C_1 \sim C_{1.0}$ のアルキルまたはフェニルで

RioはCi-Cio のアルキルである。

- 10) 医薬として使用される前記等許請求の範囲 第1項記載の化合物・
- (11) 栗字的に許容し得る希釈剤、賦形剤または 担体と混合した前配特許請求の範囲第1項記 載の化合物からなる案学的製剤。

3.発明の詳細な説明

本発明は、新規な化合物、該化合物の製造方

特開昭62-53976(フ)

法シよび取化合物を含有する組成物に関する。 のである。

例えばフランス特許第 2,3 7 2,8 0 4 号明細番をよびョーロッパ特許第 0 0 1 2 4 0 1 号明細書から 広範囲の様々なアンギオテンシン変換酵果(ACE)。 阻害剤が知られている。

本発明者等は、例えば ACE 阻移削としての有利な性質を有する一群の化合物を見出した。 本発明によれば、支(j)

$$\begin{array}{c|c}
 & \ddot{\mathbf{H}}_{\mathbf{S}}^{\mathbf{S}} \\
 & \ddot{\mathbf{N}} & \ddot{\mathbf{Y}} \\
 & \ddot{\mathbf{N}} & (\mathbf{CH}_{\mathbf{Z}})_{\mathbf{H}} \\
 & \ddot{\mathbf{N}} & (\mathbf{CH}_{\mathbf{Z}})_{\mathbf{H}}
\end{array}$$
(i)

の化合物をよびその薬学的に許容し得る塩、エ ステルをよびアミドが提供される。

上記式中、YはS,0またはNR,であり、立は 0または1であり、R,は水泵またはO1~C10のア ルキルであり、R,は水泵、C1~C10のアルキル

そしてこの鎖は甚C=Xiから 2 ~ 6 原子離れた位 催作 0 または S 含有値換分を有している。

本発明によれば、また、

(a) 1種またはそれ以上のアミノまだはカルボン酸基が保護されている式(I)の化合物からの保護者の除去。

(b) · 式(III)

$$DQ(=X^{\dagger})X$$
 (III

(式中D および Xi は前述したとおりでありそして X は良好な離脱苗である)の化合物と式(II)

(式中Rs、Yおよび口は前述したとおりである) の化合物またはその塩、エステル、ブミド、互 変異性体または保護された誘導体との反応、

(c) Y含有複杂環の不斉炭素原子がR配盤にあ

Ci-Cio のシクロブルキル、 CFs、8Rio、1 個主た はそれ以上の8、0またはN原子を含有する5ま たは6月の復果環式番、NR4R5、フェニルまた はC7-012のフェニルアルキルでありそしてこれ らのフェニル、フェニルアルギルシェび後来環 式蓋は場合によつでは更にフェニル蓋に融合さ れていてもよくそしてまたとれらの複素環式芸 および任意のフェニル蓋は場合によつてはCi~Co アルキル、ハロゲン、Ci-Coのアルコキシ、ニ トロ、= トリル、CF5、 SR6、NR7R11まだはヒ ドロキンによつて量換されていてもよく、Ro,Ro およびRitは同一または異なりでそれぞれ水果 * たはC1-C100 TN+ Nであり、R1 かまびR5 は 同一または異なつていてもよくそれぞれ水素 C1-C10のアルキルまたはフェニルであり、R10 はCi-Cio のブルキルであり、XiはSまたのであ りそしてDは2~16個の原子を有する鎖であり

る式(I)の化合物の炭素原子がS配置にある相当 する化合物への変換。

(d) 式(V)

DC(= X1) OH

(式中D≯よびX1は前述したとおりである)の

変換またはその逆、

からなる式(I)の化合物またはその菓子的に許容 し得る塩。エステルまたはアミドの製造方法が 提供される。

方法(a) においては、保護基は従来ペプテド合成に使用されておりそしてペプテド合成に使用 的に使用されている技術によつて除去すること のできる任意の保護基であつてもよい。 正領 大のできる任意の保護基であってもよい。 正領 大ので、使用し得るカルパキン保護 基は、 直鎖 大 または分枝鎖 状のアルコキシ 保護 または Cy-Ci2 のフェニルアルコキシ 例えば ペーン を せい カンール 性水酸 化ナトリウム を 使用する 協会 に よって 終去する 大名 原によって 除去する 大名 原加によって 除去する

ることができる。反応は、無水の条件下例をは 分子ふるいの存在下においてそして塩基例をは ピロリンンの存在下において実施できる。

方法(d)の反応においては、任意の使用のペナ チド合成法を使用することができる。

反応は、場合によっては反応系内における酸の活性化誘導体例えば無水物またはジンクロヘキンルカルボジイミド誘導体の形成からなる。
反応は、反応条件下で不活性である溶剤例えばジクロロメタンまたは酢酸エチル中で-10℃乃至移剤の赤点好適には0~30℃で実施することができる。反応は、塩基例えばトリエチルアミンの存在下で実施することができる。反応がジンクロヘギンルカルボジイミドを使用する場合は、反応は、活性化剤例えばヒドロキンベンソトリアゾールの存在下で実施することかできる。反応は、当然使用される特定の活性化誘導体に

ととができる。使用じ得るブミノ保護基として は、 C2~C7 のアルギルオギンカルボニル例をは も- プチルオギンカルボニルまたはC6~C1.5のフ エニルアルギルオギンカルボニル例をはペンジ ルオギンカルボニルがあげられる。カルボギジ 基が保護された出発物質を使用するのが好まし い。

方法(DICおいては、基义はハロゲン例をは臭素または塩素である。反応は、反応条件下で不信性である静刻例をはアセトニトリル中での〜100℃好適には約30℃の温度で実施することができる。反応は、好適には、塩基性条件下例をはトリエテルブミンまたはポリビニルピリジンの存在下で実施される。

方法回の反応は、反応条件下で不活性である 脅削例をはアセト=トリル中において0℃乃至 溶削の務点好適には20~30℃の温度で実施す

より変化する。

方法(a)にかいては、塩は、遊離酸またはその塩、エステル、アミドまたは誘導体を1当最以上の塩または砂導体を1当最以上の塩当たは酸学体を1当最以上の 適当な塩基または酸と反応せしめることによつ て形成することができる。反応は、塩が不溶性 である溶剤または焼質中でかまたは塩が可溶性 である溶剤例をばエダノール、テトラヒドロフランまたはジエデルエーテル中で実施することができる。溶剤は真空乾燥または凍結乾燥によって除去し得る。反応は複分解法であつてもよくまた反応は1オン交換樹脂上で実施することもできる。

式(1)の化合物の聚学的に許容し得る塩には、 アンモニウム塩、アルカリ金属塩例をばナトリ ウムおよびカリウム塩、アルカリ土類金属塩例 をばカルシウムおよびマグネシウム塩、有根塩

特開昭62-53976(9)

基との塩例えばジンクロヘキシルアミンまたはN-メテル・D-グルカミンとの塩、およびアミノ酸例えばアルギニン、リジンなどとの塩が含まれる。また、分子が塩基性質を含有する場合は、有機または無機酸例えば、HC&、HBr、H2SO4、H3PO4、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、マレイン酸、フマール酸、またはショウノクスルホン酸との塩を包含する。例えば生成物の単離または精製において他の塩もまた有用であるけれども、非雰性の生理学的に許容し得る塩が好流である。

前述した方法に対する出発物質は、既知であるかまたは慣用の方法によつて既知化合物から製造してもよい。従つて、nがロである式(1)の化合物は、エタノールのようなアルカノール中で弦温で式(N)

$$R_3C(=Y)NHNH_2$$
 (M)

式(V)

$$CH_2 = C(X)COOH (Y)$$

(式中×は前述したとおりである)の化合物またはその塩、エステル、アミドまたは保護された誘導体と反応せしめることによつて製造することができる。

式皿の化合物は、それ自体既知の慣用の方法 を使用して適当な酸またはその誘導体から製造 することができる。

式(I)の化合物がよびそれに対する中間体は、 それ自体既知の慣用の技術を使用してそれらの 反応退合物から単離することができる。

前述した方法により式(I)の化合物またはその誘導体を生成し得る。そのようにして生成された任意の誘導体を処理して式(I)の遊離化合物を遊離することまたは一つの誘導体を他の誘導体に変換することもまた本発明の範囲に含まれる。

(式申助および Y は前述したとおりである)の 化合物またはその塩をグリオキンル酸(または その塩、エステル。アミドまたは保護された砂 等体)と反応せしめることによつて製造すると とができる。

式(1)の化合物は、式(VI)

(式中RsおよびYは前述したとおりである)の 互変異性形態またはその塩、エステル、テミド または保護された誘導体として存在し得る。

ロが1である式(D)の化合物は、例えば反応条件下で不活性である層別例をはベンゼン中で塩 基例をは1,5 - ジアザピンクロ(4.5.0) ノン-5 - エンの存在下において 0~100 で好適には 0~25℃の温度で式(M)の化合物またはその塩を

前述した方法のほかに、式(I)の化合物は、構造的に類似した化合物の製造に対して知られている方法と同様な種々の方法によつて製造することができる。

更に、本発明によつて、中間体として有用な 式(II)の化合物をよびその塩、エステル、アミド および保護された誘導体が提供される。

聚学的に許容し得るエステルには、Ci~CioTルコールとのエステル例をは Ci~Cioのアルキルエステルが包含される。例をは、アミドは、例をは未歴換のまたはモソーまたはジー Ci~Cioのアルキルアミドであつてもよくそして慣用の技術例をは相当する酸のエステルとアンモニアまたは適当なアミンとの反応によつて製造することができる。

Dは好きしくは 2~11 個の原子より好適には

特開昭 62-53976 (10)

3-11個の原子そして及適には3~6個の原子 からなる鎖である式(1)の化合物である。

鎖 D 中の原子がC および N から選択されると とか好ましい。更に好ましくは4個より少ない N原子、より好適には3個より少ないN原子そ して最適にはN原子1個のみが鎖中に存在する。 1 個の N 原子が鎖中にある場合は、それは甚 C=X,から5個より少ない原子、好適には3個よ り少ない原子そして最適には 1 個の原子だけ離 れていることが好ましい。

鎖は、場合によつては世換されていてもよい。 このような歴換分は、C1~C10のアルキル、フェ ニルおよび Ci~Caのナミノアルキルから選択さ れることが好適である。置換分は、鎖Dのそれ **ヤれまたはどちらかの端部にあることが好まし** い。このように置換分がCi~Cioのアルキルまた は01~06のアミノアルキルである場合は、それ

はアセチルチオであることが好道である X1 は好適には O である。

式 (VII)

の化合物群およびとれらの薬学的に許容し得る 塩、エステルおよびアミドが好適である。

上記式中

Rs、Yおよびnは前述したとおりであり、

R は水菜、Ci~Cioのアルキルまたは NH2 で置 換された C、~C。のアルキルであり、

2 は R2CH(COOH) NH- または R1SCH2- であり

R. は水気または RaCO- であり、

ルアルキルでありそしてRgはCi~Cioのアルキル またはフェニルである。

は基C=X,に隣接する末端にあることが好ましい。 アルギル世換分は、好通には、C1-C6のアルキ ル、より好遊には C1~C3 のブルギルモして最適 化はメチルである。アミノアルギル世換分は、 好週にはC1-C1のアミノアルキルモしてより好 適にはブミノブチルである。世換分がフェニル である場合は、それは基C=Xiから離れた鎖Dの 末端にあることが好ましい。

OまたはS含有量換分は、有機亜鉛をキレー トできるものであることが好適である。Oまた は8含有監換分は、好適には、基C=Xiから3~ 5 原子そしてより好遊には 描C=Xi から 5 原子贈 れた位置にある。置換分が〇を含有する場合は、 それは C=O 些より好適には -COOH 甚またはその 誘導体例えば C1~Ce のブルキルエステルである ことが好ましい。健換分がSを含有する場合は、 それは基-SHまたはその保護された誘導体例え

2 が R2CH(COOH)NH- である式(I)の化合物が好 通である。

Z が RoCH(COOH)NH- である場合、式(M)中の部 分的構造 -NHCHRCO- は天然に生するアミノ酸の 一郎であることが好ましい。特にZがR2CH(COCH)NH でありそして2個の-COOH基が異なる形態例え は一方がエステル化されており他方がそりでな い化合物が提供される。また、 置換分2中の基 COOHがエステルまたはアミドの形態例えばCi~Co のアルキルエステル好適にはエチルエステルの 形態にあることが好適である。更に、世換分で 中の蓋COOHまたはその誘導体が結合している炭 衆原子がS配置にあることが好適である。

R. R2, R5, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10 1 th Ritici~CioのアルキルまたはCy~Ci2のフェニー Rijのいずれかがアルキルを示す場合は、これら は独立して、例えば6個までの段素原子を含有 十る直鎖状、分枝鎖状または環状アルギルであ

特開昭 62-53976 (11)

り得る。Rは、C1~C6のアルギルまたはC1~C6のアンギルまたはC1~C6のアンギルまたはC1~C6のアンギルを充ってある。Rが未置換のC1~C6のアンギルである場合は、Rはメチルであることが好ましい。RがC1~C6のアミノアンギルである場合は、MH2 法は非分核鎖の末端にあることが好ましく、特にRが基-CH2CH2CH2CH2NH2であることが好適である。更にRが結合している炭素原子がS配燈にあることが好ましい。

R2がアルキルである場合は、それは直鎖状のアルキルであるのが良く好適には ci~C6 のアルキルそして最適には n - プロピルである。R2が Cj~C12のフェニルアルキルである場合は、アルキル類は 1 ~ 3 個の段素原子を含有することが好ましい。特に、R2がフェニルアルキルである場合は、R2がフェニルエチルであることが好ましい。

ベンジル、ナフチルおよびフエニル(場合によ つてはメチルチオ、メトキシ、メチル、エチル 塩素法たは OFs で置換されていてもよい)である。

RsはO1-C10 のアルキルまたはOs-O10のシクロアルギルより好適には C1-C6 のアルキルまたは C5-C6 のシクロアルキルであることが好ましい。特にRsは t - ブチルまたはシクロヘキシルのいずれかであることが好適である。

Yは好適にはの、より好適にはsである。 ユはOであることが好適である。

Y 含有複素環上の -COOH 置換分は、誘導化されないことが好ましい。更に Y 含有複素環の不斉炭素原子は S 配置にあることが好ましい。

R1は好適には水索である。

特に、2が R2CH(COOH)NH- であり、YがSであり、Rがメチルまたはアミノブチルであり、

RatiC1~C10のアルギルであることが好ましく、 より好適には C1~C6のアルキルそして最適には メチルである。

Rio は Ci-Ca のアルギルモしてより好適には メチルであることが好ましい。

Rsかアルキルを示す場合は、それは例をは10個までの炭素原子を含有する直鎖状、分枝鎖状または環状アルキルである。環状アルキルなる時は、モンニ、ピーまたはトリー環状アルカンを包含する。Rsが5負担実現式基を示す場合は、好通にはNを1個の契照である。Rsが6負担素環式基を示す場合は、好通にはNをよび0から選択された1個または2個の異種原子が存在することが好ましい。Rsの例は、メテルディ、ピリンル、プリル、メトル・シクロへキンル、エープチル、インプロピル、シクロへキンル、モルホリニル、アダマンテル、メテルアミノ、

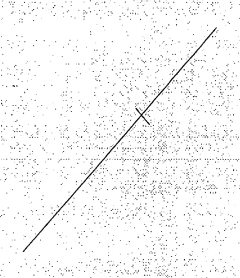
nがOであり、R2がn-プロピルまたはフェニルエチルでありそしてH5がt-ブチルである式(MI)の特定の化合物解およびその異学的に許容し得る頃、エステルおよびアミドが好適である。

式(帽)の化合物の好適な塩は、マレイン酸塩、 塩酸塩、アンモニウム塩またはジンクロヘギン ル・アンモニウム塩である。

式(I)の化合物は1個またはそれ以上の不斉良 素原子を含有しておりそしてそれ故に光学的お よび(または)シアステレオ異性を示す。シア ステレオ異性体は、慣用の技術例をはクロマト グラフィーまたは分別結晶化を使用して分離することができる。種々の光学異性体は、護用の 技術例をは分別結晶化またはhiplc技術を使用する化合物のラセミ混合物または他の混合物から の分離によつて単離することができる。このようにする代りに、所望の光学異性体は、ラセミ

特開昭62-53976 (12)

化を起さない条件下で適当な光学的に活性な出 発物質を反応せしめることによって製造することができる。不斉良者原子が5 配置にある式(1) センス(14)の化合物が好適である。



有効な抗高血圧剤であり(例目を含照されたい) そして例えば腎血管、製性または本態性高血圧 または慢性のうつ血性心麻痺の患者に臨床的に 使用される。例えば、D. W. クンシュマン等者の 「Biochemistry」 1 6 春 5 4 8 4 頁(1977年) および E. W. ベトリロおよび M. A. オンデナ者の 「Med. Res. Rev.」 2 巻 9 3 頁(1982年)を 営照されたい。

このように、本発明の化合物は、ヒトを含めた高血圧の哺乳動物を治療する抗高血圧剤として有用であり、そして例えば適当な薬学的に許容し得る賦形剤、稀釈剤または担体を含有する製剤として血圧の低下を違成するために使用するとができる。本発明の化合物を、一般に1~500mの単位使用値で1日に数回例えば1~4回投与(動物またはヒト)し、従つて1日当り1~2000mの全投与数を与えることができる。

本発明の化合物は、類似構造の化合物と比較した場合に、より効果的であり、副作用が少なく、より投ぐ作用し、より吸収され易く、 群性が低く、異なる方法で体組織内に分布されかつその他の有利な性質を有するという点において好都合である。

本発明の化合物は、薬理学的性質を有するために有用である。特に、本発明の化合物は、アンギオテンシン変換酵素を阻害しぞしてその結果、アンギオテンシンIの変換を温励する(例本を診開されたい)。アンギオテンシンIは、哺乳動物における強力な血管収縮剤である。それは、また、塩むよび体液保持を招くアルドステロン放出を刺激する。血圧の増大はこれらの変化の生理学的結果である。このように、アンギオテンシン変換酵素の阻害剤は、値々な動物における

投与登は、病気のメイプをよび程度、患者の体 重をよび当業者が認識するであろうその他のフ アクターによつて変化する。

本発明の化合物は、他の漢字的に活性な化合物例をは利尿剤または抗高血圧剤と組み合わせて投与するとかできる。他の薬学的に活性な化合物の使用健は、その化合物をそれ自体で投与する場合に通常使用されてある。これらの組み合わせるとのでは、例をは1日当り1~200%の範囲で確床的に有効である本発明の抗高血圧剤の1種を、例をは1日当り1~200%の範囲の低で、以下に示した抗高血圧剤がよび利尿剤と指示された1日当りの投与は範囲で超み合わせるととができる。即ち、

ヒドロクロロチアシド (15~200 m)、クロロチアシド (125~2000 m)、エタクリン酸

特開昭 62-53976 (13)

(15~200 %), 7 3 = 9 + (5~20 %), フロセミド (5~80m)、プロバノロール (20 ~480岁)、チモロール(5~50岁)、ニフェ シピン(20~100m)、ベラバミル(120~ 4809)、およびメチルドーバ(65~2000 **ゆ)。更に、ヒドロクロロチアジド(15~** 2009)とアミロリド(5~20%)と本発明の 変換酵素阻害剤(1~200%)かまたはヒドロ クロロチアジド(15~200岁)とチモロール (5~50四)と本発明の変換修案阻害剤(1~ 200四)との三成分深剤組み合わせが考えられ る。前述した投与量範囲は、1日当りの使用量 を分割可能にするのに必要な単位ペースを基に して調節することができる。また、投与質は、 腐気の程度、患者の体重および当業者が認識す るであろうその他のファクターによつで変化し 得る。

スナアリン酸マクネンウム、流動助剤例えばダルクまたはコロイド状二酸化珪素、および、崩壊剤例えば澱粉またはニムセル、(Nymcel)、Ac-D1-801、エックスプロタブ(Explotab)およびプラストンXL(PlasdoneXL)の商機名で販売されている物質とともに、1 超またはそれ以上の変性形態の澱粉、燐酸カルシウム、糖例えばラクトース、酸結晶セルロースおよび(または)他の直接に圧縮できる賦形剤と混合する。次に、直接圧縮することによつて疑剤を形成して糖被避または例えばヒドロキンプロビルメチルセルロースでフイルム被覆することができる。

あるいはまた、活性成分を打錠的に類粒化するととができる。との場合には、活性成分を1 想またはそれ以上の複粉、燐酸カルシウム、糖 例をはラクトース、微結晶性セルロースまたは 本発明によれば、また、薬学的に許容し得る 補助剤、稀釈剤または担体と混合した式(1)の化 合物またはその薬学的に許容し得る塩またはエ ステルの好適には80重度をより少なくそして より好適には50重度をより少なく例えば1~ 20重量をからなる薬学的組成物が提供される。

このように、化合物は、穀削、カフセル、糖 削、坐剤、懸削液、溶液、注射液、移植剤、局 所剤例えば経皮製剤例えばゲル、クリーム、軟 骨、エーロゾルまたは重合体系、または吸入形 駆例えばエーロゾルまたは粉末処方物として使 用し得る。

食道を経て摂取しそして内容物を胃腸管内に 放出するようになつている組成物が好適である。 従って、例えば直接に圧縮することによって製 造される疑別が好ましい。この方法においては、 活性成分を、間骨剤例えばステスリン酸または

活性成分の生物学的利用能を改容するためまたは利用能の変化を少なめるために、化合物を(a) 減当な溶剤例えばポリエチレングリコー

特開昭62-53976 (14)

ル、ゲルカイアー (Oelucaire)、落花生油、 (水来添加)植物油またはみつろうに溶解して して次に溶液をセラチンカブセルに充填すると どができる。

- (b) 他の風形剤と混合する前に嗅移乾燥また は凍結乾燥した形態として製造することができる。
- (c) 他の既形剤と混合する前にさん処理をよび(または)酸小化して大なる表面限を有する め末を製造することができる。
- (a) 裕放となしそして大なる要面積を有する 不活性賦形制例をはコロイド状二酸化珪素上に 分配することができる。裕剤を蒸発させそして 更に賦形剤を加える。
- (e) 他の賦形剤との混合前にンクロデキストリンとの複合体に形成することができる。との複合体に形成することができる。との複合体は光安定性の増加を助ける。または

式(I)の化合物のあるものは、水和物または例 えばエタノールのようなアルコールとの容数和 物を形成することができ、あるいはまた例えば YがNHである場合は互変異性形態で存在する ことができる。

本発明を更に以下の例によって説明する。しかしながら、本発明はこれらの例に設定される ものではない、以下の例において、温度はでで ある。

例 1

3 - (N - (1 - (s) - エドキシカルポニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (s) - カルボン酸

(a) ベンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシ (ま) 更に駆形削と混合する前に例えばポリピニルビロリドン、ポリエチレングリコール、変性セルロース、ビドロキンプロビルメチルセルロース、尿素、または糖を使用して固溶体にするがまたは共沈調することができる。

前記化合物は通常の形態でもあるいは例えば 前述したような変性形態であつても、関節され た放出形態に割裂することができる。従つで、 化合物は、例えばエチルセルロース、ヒドロキ シプロピルメチルセルロースまたはオイドラギ ット®(Eudragit)から形成された低合体マト リックス中に分散または含有させることができ る。あるいはまた、化合物は半透過性の膜例え ばンエラック、エチルセルロースまたはアクリ レート/メタクリレート 重合体によつで囲まれ でいる疑剤またはピーズとして調製することが できる。

エタノール(5 ml)中のペンセンカルボチオインク酸ヒドランド(2 g) およびペンジルグリオキシレート(2 6 g) の容液を監案下室温で18時間選择する。否剤を蒸発によつて除去しそして残留物をフランユクロマトグラフィー処理してページュ色の固形物として侵配a)項化合物を得る。

Cie Hia N2 O2S は 298の分子 盈を必要とする。

) ベンジル 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカ ルボニル・3 - フエニルブロビル) - L -フラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニ ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カ

ジクロロメタン(100ml)中のN-(1-(S) エトキンカルポニル-5-フエニルブロビル)

ルポキシレート

特開昭62-53976 (15)

- L - アラニン (3.1 8) および 1 - ビドロキンペンソトリアソール (1.7 8) の 競枠混合物を、シクロロメタン (2.5 ml) 中の工程(a) の生成物 (6.8 5 8) の溶液で処理する。シクロロメタン (2.0 ml) 中のジンクロヘキシルカルポシイミド (2.2 6 8) の溶液を 2.0 分にわたつで加えてして混合物を 22 第下室温で 2.日間提件する。 魅闘した団体を評過し、評液を蒸発させそしで残留物をフランシュクロマトクラフィー処理によって精製してコム状物として概配 b) 項生成物 (5.2 3 8) を得る。

選項子衡 軍 質 量 スペクトルほ M⁺ 5 6 0 (基 ビ - ク 9 1) を示す。

C31.H33 N3 O8 S は、5.5 9の分子量を必要とする。
(c) ペンジル 5 - (N - (1 - (S) - エトキンか
ルポニル・5 - フェニルプロピル) - L アラニル] - 2.5 - ジヒドロ・5 - フェニ

エタノール(20ml)中の工程(c)からの生成物(0.268)の存液を、木炭上の10 メバラジウム(0.18)で処理しそして加圧容器中で3 気圧の水素下に窒温で3日間選押する。触媒を戸去しそして戸液を蒸発させる。 烈留物をエーテルとともにすりつぶして白色の固形物として観記生成物(0.088)を得る。 融点 1805~182° 質量スペクトル(PAB)は M+470 (基ビー

質量スペクトル (PAB) は M⁺ 470 (基ビ ⇒ ク 2 3 4)を示す。

C24 H27N3 O4S は 469の分子盤を必要とする。 **別** 2

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルボニル-5
- フェニルプロビル) - L - アラニル) - 2,3
- シヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チアジア ソール-2-(R)-カルボン酸

エタノール (100m) 中の例1 の工程(b) から の生成物 (0.438) の溶液を、木炭上の10% ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 (S) - カル ボキンレート

T 七トニドリル(3.2 ml)中の工程()からの生成物(0.1 6 gl)、ピロリジン(0.1 6 ml) およひ3 A 分子よるい(0.2 gl)の溶液を窒温で 3.5 時間既存する。混合物を水に往加じそしてエーテルで抽出し、硫酸マグチンウム上で乾燥しそして蒸発させる。残留物をフランシェクロマトグラフィー処理してゴム状物として概配。) 項生成物(0.0.5 gl)を得る。

速原子循環質量スペクトルはM⁺ 5 6 D (差ピ - ク 9 1) を示す。

Cii Hii Ni Oi Sは 5 5 9 の分子 ほを必要とする。
(d) 3 - [N - (1 - (S) - エトキシカルボニル
- 3 - フェニルブロビル) - L - アラニル)
- 2,3 - シヒドロー 5 - フェニル - 1,3,4
- チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸

パランウム(0.18)で処理しそして加圧容器 中において3.気圧の水素下に窒温で3.日間選拌 する。酸群を戸去しそして戸液を蒸発させる。 残留物をエーテルと石油エーテルの混合物(即 点40~60°)とともにすりつぶして鉄灰色の非 結晶性固形物として線記生成物(0.19.8)を得る。

- 質量スペクトル(PAB)は、M⁺ 470(基ピ - ク234)を示す。

Ci, Hi, N, O, S は 469 の分子量を必要とする。

2,5 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト・1 -オギソプロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チ アジアソール - 2 - カルポン酸

(a) エチル 2,5 - ジヒドロ - 5 - フェニル -1,5,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシ レート

特開昭 62-53976 (16)

エタノール(1 ml)中のペンセンカルボチオ イック酸ヒドランド(0.4 g) およびエテルグ リオキンレート(0.4 g) の溶液を電温で2時 間段押する。溶剤を蒸発によって除去しそして 吸留物をトルエン(x2)とともに再蒸発して ゴム状物として優配の項生成物(0.7 g)を得る。

変量スペクトルは M⁺ 236 (基ビーク 163)
を示す。

Cni HizNz Ois は 236の分子最を必要とする。

(b) エテル3 - (3 - 7 + チルチオ - 1 - オキ ソプロビル) - 2,5 - ジヒドロ - 5 - フェ ニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 = カル ポキシレニト

トルエン(100ml)中の工程(a)の生成物(236 8)の辞液をポリピニルビリジン(208)を よび3-7セチルチオブロバノイルクロライド

被で培加処理する。混合物を2時間にわたつて 電温に加温しそして次に酢酸エチルと水との間 に分配する。水性相を2N HC1 で酸性にしそし で有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発 させて油状物を得る。得られた油状物を徐々に 結晶化して白色結晶として假記生成物(0.78) を得る。破点145~146°

Ciz Hiz N2 O3 S2 に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%)

計算值: 4865 405 9.46 21.62

果 颐 位 : 4854 417 9.49 21.68

691 .4

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L -アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アソール - 2 - (S) - カルボン彼

(4) ペンジル5 - も - プチル - 2,3 - ジヒドロ

(1.78) で処理しそして混合物を室温で4時間提押する。混合物を戸過しそして戸液を重炭酸ナドリウムの動和溶液(100ml)とともに1時間提押する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発させてコム状物を得る。この短留物をフラッシュクロマトクラフィー処理によって特製して油状物として複記り質生成物(2.628)を得る。

C18 H10 N2 O4 S2 は 3 6 6 の分子 置を必要とする。

(c) 2,3 - シヒドロー 3 - (3 - メルカフトー 1 - オキソプロピル) - 5 - フエニルー

1.3.4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸

メタノール (20 ml) 中の工程 (b) の生成物 (268) の容液を窒素下ででに発却しそして 水(8 ml) 中の水酸化カリウム (1:428) の容

- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキ シレード

エタノール(15㎡)中のセーブチルカルポテオインク酸ヒドラジド(078)およびペンジルグリオキシレート(18)の裕液を、窒素下で16時間設理する。 密剤を蒸発によつて除去してして残留物をフランシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶糕剤)によつて特製してゴム状物として概配の頃生成物(118)を得る。

(b) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フニニル プロビル)-L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カル ポキシレート

ジクロロメタン(4 0 d) 中の N - (1 - (S) エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル)

op grand kladick

- L - アラニン(0.5 7 g) かよび 1 - ヒドロキンベンソトリアソール(0.2 8 g) の現 推進合物を、シクロロメタン(5 ml) 中の工程(a) の生成物(1.1 4 g) の高液で処理する。シシクロヘキシルカルポシイミド(0.4 2 g) を加えそして混合物を窒素下に室温で16時間设件する。懸剤した固形物を評消によつて除去しそして評液を蒸発させてゴム状物を得る。残留物をフランシュクロマトクラフィー処理によつで特製して油状物として費配り項生成物(0.8 2 g) を得る。質はスペクトル(FAB)は、M+540(基ビーク 9 1)を示す。

(c) ベンジル 5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 5 - フエニル プロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒ ドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (s) -

- チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸

C2. H3. N3 O5 S は 5 3 9 の分子 はを必要とする。

エタノール(100m)中の工程(c)からの生成物(0.67g)の容液を、炭素上の10gパラシウム(0.6g)で処理してして混合物を水素の一気圧下で16時間競弾する。放棄を戸過によって除去しそして戸液を蒸発によって約2元の容量をで減少させる。溶液を冷却して、白色結晶として模配生成物(0.3g)が得られる。股点165~168°

Czz H3 i N3 O5 S に対する元素分析値

C22H31N3O88は449の分子盤を必要とする。

カルポキシレート

乾燥アセトニトリル(30g)中の工程(0)からの生成物(10g)かよびピロリジン(1g)の容液を、原体した3A分子よるいで処理しそして混合物を窒温でも時間は伴する。 輝発性物質を蒸発によつて除去しそしてフランシュターの理(石油エーテル/酢酸エテルを解剤)によつてより感性のS、S、R具性体からS、S、S、S、男性体を分離する。 既記の頃生成物(0.4g)がきれいなゴム状物として早難される。

Can Har Na Oa S は 5 3 9 の分子 日を必要とする。

(d) 5 - t - プチル - 5 - (N - (1 - (s) - エ ドキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) - L - ブラニル) - 2,5 - ジヒドロー 1,3,4

5 - t - プチル - 3 - (N³ - (1 - (s) - カルボ キシー 3 - フェニルプロビル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアジアゾールー 2 - (s) - カルボン酸

(a) ペンシル2 - ヒドロキシ - 4 - フエニルブ タノエート

酢酸エチル(64 m)中の2-ヒドロキシー4-フェニルプタン酸(2048)、トリエチルフシン酸(2048)、トリエチルフシン(159 m) かよび臭化ペンジル(1275 m) の溶液を冷却してして水とエーテルの混合物に注加する。分離した有機抽出液を飽和近段酸ナトリウム溶液かよび水で洗滌し、碳酸マグネンウム上で乾燥しそして严強する。戸液を蒸発させそして強留物をフランシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶離剤)によつて精製して微色の油状物として健配の項生成物(148)

特開昭 62-53976 (18)

を得る。

- 質はスペクトルは"M[†] 270 (基ピーク91)。 を示す。

Cir.Hi.Osは270の分子をを必要とする。

(b) NI-ベングルオキンカルボニル- NI- (1)
- (s) - ベンジルオキシカルボニル- 3 - フッエニルブロビル) - L - リジン塩酸塩

ジクロロメタン (136ml) 中の工程(a)からの 生成物 (15.8g) シシエびピリジン (&6 ml) の 쯈液を、窒素下で 0.5 時間にわたつで 5 ℃に冷 却したジクロロメタン (136ml) 中のトリフル オロメタンスルホン健脈水物 (129ml) の設理 俗族に加える。 更に 0.5 時間後に、俗族を水洗 し、硫酸マグネンウム上で乾燥し、炉過しそし で炉板を熱発させる。

勇留物をシグロロメタン(136ml)にとりそ してシクロロメタン(136ml)中のN⁴-ペンジ

Cai Hae Na Oe は 532 の分子型を必要とする。

(c) ベンジル 3 - (Nº - ベンジルオキシガルボ = ル - Nº - (1 - (s) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - リ シル) - 5 - v - ブテル - 2,3 = ジヒドロ - 1,3,4 - テアジアソール - 2 - (N - カル ボキシレート

ックロロメタン(8.5 ml)中の工程(b)からのSS生成物(5.688) および1-ヒドロキシベンソトリアソール(1.358) の提择溶液をジクロロメタン(6.0 ml)中の例4、工程(a)の生成物(5.878) の溶液で処理する。シクロロメタン(8.5 ml)中のジシクロヘキシルカルボジイミド(218)の溶液を5分にわたつて加えそして混合物を窒素下において室温で18時間位律する。トリエチルアミン(1.4 ml)を加えそして懸陶した固形物を評強によつて除去する。

ルオキシカルボニル・レーリジンも・プチルエステル(15.5g)をよひトリエチルアミン(45型)の溶液に加える。混合物を望温で1時間投発し、2.5時間加熱環流し、冷却し、水洗し、硫酸マグキンウム上で低燥じそして潤過する。 戸液を放発させそして残留物をフランシュクロマトグラフィー処理(エーテル/石油エーテル溶解剤)によつて精製してより極性のSS異性体を単型する。

エーテル(15 ml)中のSSt-ブチルエステル(05 gl)の唇液を+5°に冷却しそして塩化水素で2時間飽和する。溶液を室温で型に18時間遅搾し次いで密剤を凝発によつて除去する。 母留物をエーチル中ですりつぶして白色の歯形物として母配り項生成物(0.3 9 gl)を得る。

「祖原子衛撃資量スペクトルロ、 M⁺ 5 3 5 (基 ピークタ 1)を示す。

戸液を蒸発させそして残留物をフランシュクロマトグラフィー処理によって精製して油状物として機配の項生成物(2.1%)を得る。

- 速原子衝撃質嫌スペクトルは、M⁺7.9.3 (基 ビボク9.1)を示す。

C45 H52 N4 O7S は、792の分子質を必要とする。
(d) ベンジル3 - (N⁶- ベンジルオキシカルボニル- N³- (1 - (S) - ベンジルオキシカルボニル- 3 - フェニルブロピル) - L - リンル) - 5 - レーブチル - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボキンレート

乾燥アセトニトリル(60 m)中の工程(c)の 生成物(218)およびピロリジン(1.6 m) の俗被を、駆砕した3A分子よるいで処理しそ して混合物をמ案下において富温で24時間提 件ずる。 拇発性物質を滋発によつて除去しそし

特開昭 62-53976 (19)

H2O(%)

て S S S 異性体をフラッシュクロマトグラフィー処理によってより 取性の S S R 異性体から分離する。 S S S 以記の項生成物 (0.4.7.8) がきれいな曲状物として単語される。

C 4.5 Ha.2 N.3 O.7 S は 7.9.2 の分子母を必要とする。
(a) 5 - t - ブテル - 3 - (N² - (1 - (s) - カルボキジ - 3 - フエ=ルブロビル。) - L - リシル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - テア
ジアソール - 2 - (S) - カルボン酸

エタノール(90㎡)中の工程(d)からの生成物(1.18)の容液を、炭素上の10%パランウム(0.98)で処理しそして混合物を1気圧の水素下で1時間提伸する。触媒を戸沿によって除去してして戸液を蒸発させる。残留物をテトラヒドロフランとエタノールの混合物から母結晶せ

ン酸無水物(40.5g)を前加しながら、乾燥シ クロロメタン(500ml)中のピリジン(11.9g) の裕限を-22°で急速に現押する。 な加後、白 色のスラリーを-22°で1.5分投押し、次にシ クロロメタン中のエチル2-ヒドロキンベンタ ノエート(148g)の溶液を、この温度で2分 間かけで加える。 次に温度を電温に上昇させそ して混合物を1時間はけしく虚理し、その分 色の記憶を戸去し、ジクロメタンで十分に 色の記憶を戸去し、ジクロメタンで十分に を放けて加える。 次に温度を電力となる。 ではおりの固形物をがある。 た体していまする。 存られた油状の固形物を60-80°の石油 エーテルにとりそしてシリカの短床に通し、更 に石油エーテルで溶離する。 石油エーテル溶液 を蒸発を潤して油状物(23.4g)を得る。

NMR、CDCA 8: 1.0(3H,t), 1.32(3H,t), 1.5(2Hm),
2.0(2H,m), 4.3(2H,m), 5.12(1H,t)

(b) N - (1 - エトキシカルポニルブチル) - ...

しめて白色の固形物として観記生成物(0.24g) を得る。 融点: 180~190° で徐々に分解する。 Cai Hau NaOs S·0.77 HaO に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%)

計算値: 5611 723 1139 651 282 実験値: 5586 697 1124 656 283

| 速原子衝駆質量スペクトルは M+ 4.79 (基ピーク 8.4) を示す。

C:,H;,N;OiS は 478 の分子質を必要とする。 例 6

5 - t - プチル・3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルポニルプチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s)-- カルボン酸

(a) エチル2 - (((ドリフルオロメチル)スルホニル)オキシ)ペンタノエート窓案下において、トリフルオロメタンスルホ

L- アラニンベングルエステル

しーアラニンペンシルエヌテル塩酸塩(10.0%) を、トリエチルアミンを使用してシクロロメタ ン中で遊離塩基に変換する。得られた混合物を 蒸発乾涸しそして残留物をジェチルエーテルで 数回スラリー化する。合したエーテル溶液を蒸 発乾涸して油状物として避難塩菇を得る。

この油状物をシグロロメタン(200㎡)に移 解してしてトリエテルアミン(7.28)を加える。 ジグロロメタン中の工程(a)からの生成物(1288) の溶液を30分にわたつて筋加しながら、得ら れた溶液を窒素下で窓温で逸弁する。得られた 混合物を窒温で2時間、湿流下で2時間成拌し 次いで蒸発乾燥して油状残留物を得る。これを、 溶解剤として60~80°の石油エーテル/ジェテ ルエーテル(5:1)を使用してシリカ上でフ ランシュクロマトグラフィー処理することによ

特開昭62-53976 (20)

り 特製して 裕 組 の 順 序 で R,8 (4.8 g、 3 4 %) か よび S,S (4.7 g、 3 3 %) シア ステレオ 異性 体 を 得る。

R,S

NMR、CDCA 9:09(3H,t), 124(3H,t), 130(3H,d)

1.38(2H,m), 1.6(2H,m), 3.27(1H,t)

3.4(1H,q), 4.12(2H,m), 5.15(2H,q)

7.35(5H,8)

S,S

NMR、CDC4 6:09(3H,t), 128(3H,t), 138(3Hд)
13~18(4H,m), 328(1H,t)
34(1H,q), 418(2H,m), 517(2H,q)
7.35(5H,8)

(c) N - (1 - (s) - エトキシカルボニルブデル) - L - アラニン

エタノール (250m) 中の王程 (6)からの 8,8 ジアスレオ 異性 体ベンジルエステル (629)

(0.628) および1-ヒドロキシベンソトリアソール(0.458) の混合物を、ベンジル5-セープチル・2,3-ジヒドロ・1,3,4-チアジアソール・2-カルボキンレート(1.68)とともに30分間投押する。次にシンクロヘキシルカルボシイミド(0.68)を加えそして得られた混合物を18時間設押し、戸過しそして評談を設発を超する。独留物を、溶離剤としてジェチルエーテル/石油エーテル(60-80°)(1:1)を使用してシリカ上でカラムクロマドクラフィー処理するととにより研製して必要なジェステル(1.18)を油状物として得る。

NMR、CDC4, 6:09(3H,t), 12~1.7(19H,m)
33(1H,t), 42(3H,m), 52(2H,q)
618(1H,s), 735(5H,s)

(a) ベンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニルブチル) - L -

を、木炭上の108パラジウム(0.68)上において3気圧で窒温で30分水素添加する。触数を浸透によって除去しそして戸液を始んと蒸発・乾涸する。残留物をジェチルエーテルでスラリー化しそして白色の固形物を沪去しそして乾燥して必要な生成物(3.88)を得る。 始点153~15.4°

Cio His NO4 に対する元素分析値

で気) H(S) N(S)

計算値: 5529 875 645

突験値: 5562 847 632

(d) ベンジル 5 - も - ブチル - 3 - [N - (1 - (S) - エドキシカルボニルブチル) - L - アラニル] - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアンアンールー 2 - (国 - カルボギンレート 3素下室温において、乾燥ンクロロメタン (125 m) 中の工程(c) からの 8,5 アミノ酸

アラニル) - 2,3 - ツヒドロ - 1,3,4 - チアンアソール - 2 - (S) - カルボキシレート 窒素下にかいて、ピロリジン (1.5 ml) をS,S,R エステル (工程(d)) (1.6 gl) の裕液に加えそして得られた溶液を室温で2 4 時間旋律する。そのようにして得られた S,S,R および S,S,S エステルの1:1 混合物を、溶湿剤として酢酸エチル/石油エーテル (60~80°) (1:3) を使用してンリカ上でフランシュクロマトクラフィー 処理することにより分離してそれぞれの異性体 0.65 gを得る。S,S,R 異性体は再循組する。その結果、全変換率は 8 1 g であった。

NMR CDC & : 09 (3H, t), 12-17 (19H, m)

33(1H,t), 42(3H,m), 517(2H,s)

618(1H,s), 7.35(5H,s)

1) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2.3 - ジェドロー1,3,4 - チアジアソー

ル-2-(S)-カルボン酸

C₁₇ H₂, N₃ O₅ S・2.5 H₂ O に 対 す る 元 素 分 析 値

C(知 H(知 N(知 S(知)) S(知) S(知

例 7 3 - (N = (1 - S) - エトキシカルポール - 3 - フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3

ベンゼン(100㎡) 中の工程(a)の生成物(2008) およびプロモ酢酸(1298) の容赦を、窒素下室温で18時間提押する。得られた
沈設を戸去しそしてエーテルで洗酵して白色固
形物として概配 b)項化合物(28.68) を得る。
融点157~158°

(c) 〔((4-(メチルチオ)フエニル)チオ キツメチル)チオ)酢酸

硫化水素をメタノール(250ml)中の工程(b)の生成物(25.0%)の溶液に通しそして氷浴中で 5 時間冷却する。

0°で18時間放置した後、溶剤を液圧下で除去しそして残留物を水とともにすりつぶす。固形物を戸去しそして石油エーテルから再結晶せしめて赤色の結晶性固形物として際記で)項化合物(1478)を得る。股点117°

(d) 4 - (メデルチオ)フエニルカルポチオイ

ジビドロー5 - (4 - (メチルチオ) フェニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸

(a) 1 - ((4 - (メテルチオ) フェニル) チ ボキソメチル) ビロリシン

(b) 4 - (4 - (メチルチオ)フェニル) - 4 - (ピロリシニウム - 1 - イリデン) - 3 - チオフタン酸フロマイド

ンク酸ヒドランド

メタノール(200m)中の工程(c)の生成物(15.08)の溶液に、水性水酸化カリウム(1 M、58.0m)を加え次いでピドラジン一水化物(3.1m)を30分にわたり海加する。 3温で1時間提押した後、混合物を濃塩酸で酸性にしてpH5にする。 得られた沈澱を戸去しそしてエタノールから再結晶せしめで洗黄色の板状物としてほ記の頃化合物(9.98)を得る。酸点15.2~1.5.3°

(e) t - ブチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキンレートメタノール(100 ml) 中において窒気下窒温で工程(d) の生成物(308)をt - ブチルグリオキンレート(208)とともに18時間設弁する。混合物を蒸発させそして残留物をフランシュク

特開昭 62-5397C (22)

ロマトグラフィー処型(1:3のエーテル/石油エーテル)するごとにより耕製して仮費色の 個形物として質配の)項化合物(399)を得る。 触点71~72°

C20 H37 N3 O5 S2 は 5 7 1 を必要とする。

(g) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル

- 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボキシレート一水和物

(a) ペンシル3-(3-アセチルチオ-2-(S) -メチル-1-オギソプロピル)-2.3-ジピドロ-5-フエニル-1,3,4-チアジ アソール-2-カルボキシレード

ックロロメタン(30ml)中の3-7セチルチオ-2-(8)-メチルブロパノイルクロライド(2.38)を5分間にわたつて、ジクロロメタン(60ml)中の例1の工程(a)の生成物(3.68)およびボリビニルビリジン(2.48)の攪拌混合物に加える。混合物を 室温で20時間 選拌し、次いで3-アセチルチオ-2-(S)-メテルブロパノイルクロライド(1.28)を加える。混合物を関に2時間提拌し、戸過しそして戸液を取炭酸ナトリウムの飽和溶液とともに1時間 近半する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸

- 3 - フェニルブロビル) - E - テラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (タチルチ オ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボン版

乾燥シエテルエーテル(50㎡)中の工程(f)からの生成物(1.0g)の溶液を、塩化水素で3時間飽和させる。溶剤を蒸発させそして残留物をクロマトクラフィー処理によって特製して決費色の固形物として複配化合物(0.1g)を得る。
酸点1.63~1.64°

Cas Hao No Os Sa · 0.5 HaO に対する元素分析値

C (%) H (%) N (%) S: (%). 計算值: 5725 572 8.01 1221 夹 験 值: 57.46 553 1 21 4 8.01 **例** 8 Tンモニウム 2,3 - シヒドロ - 3 - (3 - メル

カプト-2-(S)-メチル-1-オキソプロビル)

発させてゴム状物を得る。残留物を、フラッシ ユクロマトグラフィー処理によつて精製して油 状物として概記の項生成物(4.48)を得る。 (b) アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 -メルカプトー2 - (5) - メチルー1 - オキソ プロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チア シアソール - 2 - (S) - カルポキシレート メタノール (50 ml) 中の工程(a) の生成物(28 8) の溶液を、窒果下において、水(100㎡) 中の水酸化カリウム(1.38)の溶液で滴加処 理する。混合物を更に4時間挺押し次いでエー テルと水との間に分配する。分離した水性相を 2N HCl で酸性にしそしてエーテルで抽出する。 有機相を水洗し、乾燥しそして蒸発させて油状 物を得る。烈留物を逆相HPLCによつて梢裂し て白色の固形物として概配生成物(0.0238) を得る。 触点 194~197°

特開昭 62-53976 (23)

型世スペクトルは、M⁺ 310 (基ピーク 163) を示す。

CisHiaN2O,Si は310の分子性を必要とする。 例、9

2 - ンクロヘギシル - 5;6 - ジヒドロ - 4 - (3) - メルカフト - 1 - オギソフロビル) - 4 H -1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボン酸

(a) ペンジル 2 - シクロヘキジル = 5,6 - シヒ ドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアシン - 5 =

カルポキシレート

、乾燥ベンゼン(10.2ml)中の2-プロモブロ ブー2-エン酸ベンジルエステル(1.689)の 溶液を、乾燥ジメデルホルムでミド(10ml)中 のシグロヘキサンカルボテオインク酸ヒドラジ ド(1.09)に加える。混合物をぴに冷却しそ して窒素の雰囲気下において1,5-ジアザビシ グロ(4,3,0)ノン・5-エン(0.789)を徐

(0.4.5.9) およびボリー(4-ビニルビリクン)
(0.8.9) を、乾燥トルエン(2.0 ml) 中の工程(a) の生成物(0.8.6.9) の溶液に加える。混合物を窒素の雰囲気下において2.0 時間提押する。ジエチルエーテル(3.0 ml)を加えそして混合物を沪過する。戸液を蒸発させそして生成物をフランシコクロマトグラフィー処理によつて精製して淡黄色の油状物として慣記り)項生成物(1.0.5.9.)を得る。

質量スペクトル (FAB) は、M⁺ 449 (基ピ ークタ 1)を示す。

C22 H24 N2 O4 S2 は 448 の分子放を必要とする。
(c) 2 - ンクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4
- (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル)
- 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルポン酸

メタノール (5.83 配) 中の1 M水酸化カリウ

本に添加する間境枠しそして次に0°で更に20分徴件する。酢酸エテル(100㎡)を加えそして混合物を塩水で洗滌しそして硫酸マグギンウム上で乾燥する。溶剤を成正下で蒸発させそして得られた油状物を溶解剤として酢酸エテル10メン石油エーテル90%を使用してフランシュクロマトクラフィー処理することにより精製してピンク色の固形物としてほ配の項生成物(1.09)を得る。

賀澄スペクトルは、W⁺ 3 1 8 (基ピーク 9 1) を示す。

CivH22 N2 O2 S は 318 の分子質を必要とする。
(b) ベンジル4 - (3 - アモチルチオー1 - オ キソプロビル) - 2 - ジクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,5,4 - チアジアジン - 5 - ガルポキジレート

3 - 7 セチルチオプロバノイルクロライド

ム潜液を、メタノール(10㎡)および水(5mm)中の工程(n)の生成物(0.87g)の溶液に加える。混合物を窒素の労助双下で2時間提押する。酢酸を加えそして溶剤を放圧下で蒸発させる。混合物を、溶解剤として15mmを使用してフランシュクロマトグラフィー処理するととにより精製して白色の固形物としてほ配化合物(0.24g)を得る。酸点 95~97° 質量スペクトルは、M+316(基ピーク156)

Cis H20 N2 O3 S2 は 316の分子社を必要とする。 例 1.0

2, 3 - ジヒドウ・3 - (3 - メルカプト-1 -オキソプロビル) - 5 - フエニル - 1,5,4 - オ キサジアソール - 2 - カルボン酸

(a) エチル(ペンソイルヒドラジン)アセテー

- 1

を示す。

エタノール (50社) 中のペンソイルヒドラジ

ン (1.4 g) およびエチルクリオキシレート (1.3 2 g) の溶液を、電温で 2 4 時間競拌する。 溶液を蒸発しそして函留物をエーテルで処理し で白色の固形物として嬰配 a) 項生成物 (1.8 g) を得る。 触点 1 4 0 - 1 4 3 °

- (b) 3 (アセチルチオ)プロピオン酸無水物 エーテル(20 m)中の3 - (アセチルチオ) プロピオン酸(3.4 g)の溶液を、水浴で冷却 しなから、エーテル中のジンクロペキシルカル ポジイミド(21 g)の溶液で耐加処理する。 混合物を1.5時間選押し、評過しそして評液を 蒸発させて黄色の油状物として摂記り)重生成物 (3.2 g)を得る。
- (c) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソフロビル)-2,3-ジヒドロ-5-フエ ニル-1,3,4-オキサンアソール-2-カ

ルポキシレート

ビリシン(09 配)中の工程向からの生成物(269)からの租生成物(529)の混合物を、100°で18時間加熱する。混合物を水に往加しそして酢酸エチルで抽出する。分解した有機抽出液を水、飽和低炭酸ナトリウム水溶液、水で洗涤し、乾燥しそして蒸発させる。

質 世 ス ベ ク ト ル は M⁺ 3 5 0 (基 ビ ー ク 1 47) を 示 す 。

C16 Hia N2 O6 S は 350 の分子盤を必要とする。

(a) 2,3 - シヒドロ・3 - (5 - メルカフト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル -1,3,4 - オキサジアソール - 2 - カルポン

13

メグノール(40 mt)中の工程(c)の生成物(1.44g)の俗液を、窒素下で15°に冷却しそして水(40 mt)中の水酸化カリウム(Q.69g)の俗液で耐加処理する。混合物を富温で2時間投押しそして次に密剤を蒸発させる。残留物を水にとりそしてエーテルで洗練する。水性相を2N HCをで酸性にしそして酢酸エチルで抽出する。分離した有機相を水洗し、乾燥しそして蒸発させる。残留物をフランシュクロマトクラフィー処理によって精製して淡黄色の固形物を得る。この固形物をジクロロメタンにとり、未炭で処理し、戸過しそして戸液を蒸発させて灰白色の固形物として傾配生成物(0.24g)を符る。酸点106~109°

例 1 1

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト-1 -.

* キソプロビル) - 5 - (4 - (トリフルオロ メチル)フェニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン師

(d): 4 - (トリフルオロメチル)フェニルカル ポチオインク酸ヒドランド

(((4-(トリフルオロメチル)フェニル) チオキソメチル)チオ)酢酸(47g)を、メ タノール(50ml)に形解する。水(15ml) 中の水酸化カリウム(1.34g)を加え次いでヒ ドラジン水和物(1.28ml)を加える。混合物を 室温で4時間競拌する。米酢酸をp日が5になるまで加えそして溶剤を減圧下で除去する。生 成物をジェチルエーテル(2.50ml)で抽出しそ して溶剤を減圧下で除去する。待られた個形物 をシクロヘキサンから淡ビンク色の結晶(4.0 g)として結晶化させる。 殴点114~115.5°

(6) ペンジル 2.3 - ジヒドロ - 5 - (4 - ()

特開昭 62-53976 (25)

リフルオロメチル)フェニル) - 1,3,4 - ナアジアソール - 2 - カルボキンレート ベンジルグリオキサレート(0.8 g)を乾燥エタノール(3.0 m)中の工程(0)からの生成物(1.0 g)の溶液に加える。混合物を窒素の芽囲気下で電温で5時間提押する。溶剤を竣圧下で除去しそして生成物をエタノールから結晶化せしめて白色結晶として貸配り)項生成物(1.4 g)を得る。股点99~100.5°

(c) ベンシル3-〔3-アモチルデオ-1-オ キソプロビル〕-2;3-シヒドロ-5-〔4-(トリフルオロメチル)フエニル〕 -1,3,4-チアジアゾール-2-カルボキ シレート

5 - アモチルチォブロバノイルクロライド (0.569)、ポリ(4 - ビニルビリジン)(0.89) および工程(0)からの生成物(0.89)を、窒素

そして俗剤を成正下で除去する。生成物を、格 解剤として酢酸 1 メンよび酢酸エチル 9 9 メを 使用してフラッシュクロマトグラフィー処理す ることにより精製して放費福色の固形物として 母配化合物 (0.239)を得る。酸点 9 3~75°で 軟化。

質量スペクトルは、M⁺ 3 6 4 (基ピーク251) を示す。

Cia Hi Fa N2 O3 82 は、364の分子位を必要とす

例 12

ベンジル4 - (3 - アセナルチオ - 1 - オキソ プロビル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2 - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 -カルポキシレート

(a) ペンジル 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2- フェニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン -

雰囲気下で乾燥トルエン(30 ml)中で20時間一緒に投作する。ジエチルエーテルを加えそして図形物を沪去しそしてジエチルエーテルで洗練する。沪液を減圧蒸発させそして得られた生成物をエタノールから結晶化せしめて白色の間形物として複配の理生成物(0.9 g)を得る。

放点 120~121°

(d) 2,5 - ジビドロー 3 - (3 - メルカフト -1 - オキソブロビル) - 5 - (4 - (ドリ フルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チ アジアソール - 2 - カルボン酸

メタノール中の水酸化ガリウム(1 M、49ml)を、メタノール(1 0 ml) および 水(5 ml)中の工程(c) からの生成物(0.81g) の容液に加える。混合物を窒素の雰囲気下において 2 時間概律する。 氷酢酸を加え

5 - カルポキシレート

乾燥ジメデルホルムアミド(10㎡)中のペンセンカルボクスイミジンク酸-N-メデルモドラジドモノヒドロアイオタイド(Q.43g)をいて、カンセン(25㎡)中のペンジル2-プロモーブロブー2-エノエート(Q.41g)をでに冷却してして密素の雰囲気下で一緒に優拝する。ジメチルホルムアミド(5㎡)中の1,5-ジアサビシクロ(4,3,0)ノンー5-エン(Q.4㎡)の路を徐々に加えてして混合物を0°で更に20分間提拝する。酢酸エテル(100㎡)を加えてして混合物を塩水(30㎡)で洗涤して、砂で、カンウム上で乾燥する。 辞剤を放圧下で除去してオレンジ色の油状物として像配の頃生成物(Q.46g)を得る。

質性スペクトルは M+309 (茲ピーク91) を示す。

特開昭62-53976(26)

C18 H18 N3 O2 は 309 の分子 量を必要とする。

(b) ベンジル4-(3-7モテルチオ-1-オ キソブロビル) - 5,6 - ソヒドロ~- 1-タ テル・2-フエニル・4日 - 1,3,4 - トリ

アジン・5 - カルボキシレート

の油状物として母記化合物 (0.1.18) を得る。 愛量スペクトルは、M+439 (基ピーク93) を示す。

Cas Has No Oa B は、 4 3 9 の分子間を必要とする。 NMR、CDC4s 8:184(8,3H)、231(8)、235-335(m)、

441 (m, 1H), 515 (m), 7.08 - 7.51 (m)

例 6 に 配取した方法によって次の化合物を適当な出発物質から製造した。

91 1 3

5 - t - ブチル・3 - (N - (1 - (s) - エドキ ンカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - 四 - カルボン値

版点 67~69°

CirH2: N: O: S· 2 H2 O に対する元素分析値

	C (%)	H (%)	N (%)	8 (%)
計算值	48.22	7.80	9.93	7.57
爽 險 値	÷ 4837	7.9 9	9.42	7.2
1 4				

例 1 4
5 - t - プチル・3 - (N - (1 - 円) - エトキ シカルポニルプチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - 円 - カルポン酸

敗点 67~69°

C17H29 N3 O6 8・0.5H2 O に対する元素分析値

C (50) H (50) N (50) S (50)

計算值: 51.52 7.58 10.61 8.08

夹颜值:51:44 7.52 10.38 7.79

671 1 5

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (R) - エトキ シカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸

融点 1 2 4 - 1 2 5°

Ci, H₂, N, O, S に対する元素分析位

C (%) H (%) N (%) S (%)
計算値:5271 7.49 1.0.85 827
実験値:52.46 7.63 1.0.77 8.0.7

例 5 の方法によつて(適当な出発物質を使用 して)次の化合物を製造した。

例 1. 6

3 - (N - (1 - (8) - カルボキシ - 3 - フェニルプロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロー5 - フェニル - 1,3,4 - チアシアソール。
2 - (8) - カルボン酸

股点 151°で 軟化、165-170°で分解。

速順子衝撃質量スペクトルは、M+442(芸

ピーク91)を示す。

C22 H23 N3 O6 S は 4 4 1 の分子位を必要とする。

671 1 7

5 - t - ブチル: 3 - (N - (1 - (8) - カルボ キャ・3 - フェニルブロビル) - L - ブラニル) - 2,3 - ジビドロ- 1,3,4 - チアジアソール -2 - (8) - カルボン酸

股点 1 6 1°で献化、179-184°で分解。 速原子衝撃質量ズベクトルはW⁺ 4 2 2 (蒸ビ ーク 9 1)を示す。

C20 H27 N3 O5 B は 421 の分子量を必要とする。

例 18 5 - t - プチル - 3 - 〔N - (1 - (S) - ガルボ キシプチル) - L - スラニル〕 - 2,3 - ジヒド ロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボ

股点 156~159°

例4の方法によって(適当な出発物質を使用 して)次の化合物を製造した。

例 22

ンが

3 - (N-(1-(8)-エトキシカルポニル-3
-フエニルプロビル)-L-アラニル)-2,3
-ジビドロ-5-メチル-1,3,4-チアジアソ
-ル-2-(8)-カルボン酸

. 股点 1 6 1 ~ 1 6 2°

例 2 3

5 - t - プチル - 3 - (Nº - (1 - (S) - エトギ シカルボニル - 3 - フェニルブロビル) - L -リシル) - 2,3 - シヒドロ - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (S) - カルボン酸塩酸塩

テトラヒドロフラン(20m)および水(20ml)中の5-t-ブチル-3-(N²-(1-(s))-エトキンカルポニル-3-フエニルブロビル)-L-リシル)-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-(s)-カルポン酸(例4の方法によつて適当な出発物質を使用することによ

列 109

5 - シクロヘキシル: 5 - (N - (1 - (8) - エ トキシガルポニル・ 5 - フエニルプロビル) -L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チ アジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸

融点136~138°

例 20

3 - (N - (1 - (g) - エトキシカルボ=ル・3 - フエ=ルブロビル) - L - アラ=ル) - 2,3 - ジヒドロ・5 - (ピリジン - 3 - イル) -1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (g) - カルボン酸

股点160-163°(約140°で転化)

671 2 1

3 - (N - (1 - (8) - エトキンカルボニル - 3 - フェニルブロビル) - レニアラニル) - 2,3 - ソヒドロ - 5 - イソブロビル - 1,3,4 - チア ジアソール - 2 - (8) - カルボン酸

つて製造した 0.979)の溶液を、1 N塩酸(3.8 ml)で処理する。溶剤を蒸発させそして残留物をジクロロメタンおよびトルエンの温合物にとる。溶剤を蒸発によつて除去して白色の固体として製配生成物(0.99)を得る。

質量スペクトル(PAB)は M⁺507(基ビー ク84)を示す。

例 4 の工程(d) の方法によって例 4 の工程(b) の生成物から製造した。 敝点 6 0 - 63°

3 - [N-(1-(8)-エトキシカルポニル-3

- フェニルプロビル) - エーブラニル) - 2,3 - 少ヒドロー5 - (モルオリン・4 - イル) -1:3.4 - チアツアツール - 2 - (S) - カルボン酸 マレイン酸塩

エタノール(25 m)中の3-(N-(1(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルプロピル)-L-アラニル)-2,3-ジピドロ-5-(モルホリン-4-イル)-1,3,4-デアジアソール-2-(S)-カルボン酸(0.47g)(例4の方法によつで適当な出発物質から製造した)の俗液を、マレイン酸(0.11g) で処理する。 溶剤を蒸発によつて除去する。残留物をアセトニトリルとともにすりつよして白色の固体として観紀生成物(0.31g)を得る。 股点174~175°

適当な出発物質を使用して例3の方法によって次の化合物を製造した。

贺盘スベクトルは ¾⁺319(基ピーク116) を示す。

Cu Huy Na O4 Sz は 319の分子版を必要とする。 例 29

2,3 - ツヒドロー 3 - (3 - メルカブトー1 - オキソブロビル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン設 - 放成118~120°

69 3 0

例 3.1

エチル3 - (3 - 7 セチルチオ - 1 - オギソプロピル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2,3
- ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カ

67 26

5 - t - プチル - 2,5 - ツヒドロ - 3 - (3 -メルカプト - 1 - オキソブロビル) - 1,3,4 -チアシアソール - 2 - カルボン酸

股点 1 2 8°

971 2 7

2,3 - ジヒドロー3 - (3 - メルカブト-1 - オキソプロピル) = 5 - (4 - メドキシブエニル) = 1,3,4 - ナアジアソニル - 2 - カルボン

股点 1 6 4°

9月 28

エテル3 - (3 - アセテルチオ - 1 - オキソブロビル) - 2;3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミソー1;3;4 - チアジアゾール - 2 - カルポキジレート

敝点102~103°

ルボギンレート

例3の工程(a) および(b) の方法と類似した方法 によつで製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単盤される。

化合物のNMRスペクトル (CDC4) は、8.750 (4H、q、芳香族 CH)、デルタ 234(3H、S、 -SCOCH3) およびデルタ 630(1H、S、復来課 式 CH) において特有のビークを示す。

例 5.2

ベンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロビル) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チブジアソール - 2 - カルボキシレート

辺当な出発物質を使用して例3の工程(の)かよび(の)の方法によって製造した。生成物は油状物として単程される。

NMR スペクトル (CDC4) はデルタ 617(1H、

s、複数取式 CH)において特有のシクナルを示す。

例 33

ベンジル3 - ((3 - 7 セチルチオ・1 - オキソフロビル) - 2,5 - ジヒトロ・5 - ((2 - フェニルエチル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキジレート

例3の工程(a)および(b)の方法と類似した方法 によつて製造した。生成物は油状物として単程 される。

NMRスペクトル (CDCA) は、デルタ 610(1日、 8、 複素環式 CH) において特有の ングナルを 示す。

例 3 4

エチル3 - (3 - 7 モチルチオ - 1 - オキソフロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 -

物および3~アセチルテオプロバノイルクロラ イドから製造した。 触点 1 0.7~1 0 8°

質量スペクドル (PAB) は + M417 (基ビーク213) を示す。

C20 H20 N2 O4 S2 は 416 の分子位を必要とする。

69 3 5

5 - (アダマント-1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ-3 - (3 - メルカプト-1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール-2 - カルポン酸

(a) メチル1 - アダマンタンカルポンチオエー

乾燥ベンゼン中の1-Tダマンタンカルボン 図クロライド(9.08)および2,4-ビス-メ ナルチオ-1,2,3,4-ジチアホスフェタン-2,4-ジサルフアイド(1298)の混合物を、 5時間加級選流する。溶剤を蒸発させそして強 カルポキシレート

(a) ナフタレン・2 - カルボデオインク酸ヒド ランド

- 例 7 の工程(a)、(b)、(c) および(d) の方法によって適当な出発物質から製造した。 股点 1 6 6 - 1 6 7 °

(b) エチル 2.3 - ジヒドロー5 - (ナフタレン - 2 - 1.ル) - 1, 3, 4 - チアジアソール - 2 - カルボキンレート

例3の工程(a)の方法によって工程(a)の生成物 およびエテルクリオキンレートから製造する。 相生成物は更に精製することなりに使用する。

(e) エチル3 - (5 - 7 セチルチオ - 1 - オキ ソプロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナ フタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - ナアジア ソール - 2 - カルポキンレード

例3の工程(6)の方法によって工程(6)の租生成

留物をフランシュクロマトクラフィー処理によって精製して改色の個形物として概記。)項生成物(62g)を得る。磁点645~66°

(b) アダマンタン・1 - カルボチオインク酸ビ ドラジド

メタノール(50㎡)中の工程向の生成物 (18)の溶液をヒドラシン水和物(0.38) で処理しそして混合物を室温で1時間投煙する。 溶剤を蒸発させ、残留物を水とともにすりつぶ しそしてpHを7に調節して白色の図形物とし て殴記り)項生成物(0.88)を得る。厳点204 ~206°

(c) エチル5 - (アダマント - 1 - 1ル) -2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

工程(b)の生成物を例3の工程(a)の方法によつ てエチルグリオキシレートで処理して油状物と

特開昭62-53976(30)

して母配 c)項生成物(1.58)を得る。

(d) エナル5 - (アダマント - 1 - イル) -2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オギソプロピル) - 1; 5:4 - チアジア ソール - 2 - カルボギシレート

工程(c) の相生成物を例3 の工程(c) の方法によって3 - アセテルチオブロバノイルクロライドで処理して油状物としてほ配め) 項生成物を得る。 質量スペクトル (PAB) は M⁺ 4 2 5 (選ビー ク 2 2 1) を示す。

Cm Hz i Ni O4 Sz は 424 の分子量を必要とする。
(e) 5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジ ヒドロー3 - (3 - メルカブト - 1 - オキ ソプロビル) - 1,3,4 - チアジアゾール -2 - カルボン酸

工程(d) の生成物を例 5 の工程(c) の方法によって水酸化カリクムで処理して白色の固形物とし

過当な出発物質を使用して例 3 6 の方法によって次の化合物を製造した。

GN 3.7

5 - ンクロヘキンル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -(5 - メルカプト - 1 - オキソプロビル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシ クロベギンルアミン塩

般点174~176°

例 38

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロビル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - カルボン酸ジンクロヘキ シルアミン塩

做点150~153°

て 世記 生成 物を得る。 融点 183~184°

翼道スペクトル (FAB)は、M⁺355 (基セ - 221)を示す。

Cie H22 N2 O3 S2 は 354 の分子量を必要とする。 例 3.6

2,5 - ジヒドロ - .5 - (3 - メルカプト - .1 -オキソプロビル) - 5 - メチルニ 1,3,4 - チア ジアソール - 2 - カルボン酸ジンクロハキシル アミン塩

エーテル(10 ml)中のジンクロペキシルア
ミン(0.5 ml)の溶液を、エーテル(2.0 ml)
中の2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプドー
1 - オキソプロピル) - 5 - メチルー 1,3,4 =
チアジアソール・2 - カルボン酸(0.5 g)
(例3の方法によつて適当な出発物質がら製造した)の溶液に加える。溶剤を蒸発によつて除去する。

例 39

ペンジル3-(N-(1-(8)-エトキシカルポニル-3-フエニルプロピル)-レーアラニル]
-2,3-シヒドロ-5-メチルチオー1,3,4チアツアソール-2-(8)-カルポキシレート
例1の方法と同様な方法によつて適当な出発
物質から製造した。生成物はきれいなコム状物

化合物のNMRスペクトルは、デルタ255 (3H、8、-SCH、) および 6.52(1H、8、複素類 式 CH)において特有のシグナルを示す。

651 A

として単型される。

アンギオテンシン変換酵素の阻害剤の試験管内 試験

この方法は、放射性益数(グリシン-1- 1-c) - ヒプリル - L - ヒスチジル - L - ロイシン (HHL)を使用する以外はクシュマンおよびチ

特開昭 62-53976 (31)

ュングの方法(1971年)に基くものである。 この基質の加水分解は、放出された(1*c) -馬尿酸の液体シンチレーション計数によつて調 定できる。ウサギの肺アセトン粉末(ングマ) の抽出液を37°で3.0分培養することによつて 2mM BBL を加水分解し次で反応混合物を酸性 にそして酢酸エチルで(1*c)ヒブレートを抽出 する。

阻害剤をはじめに 0.01m M で試験しそしてもし活性が見出された場合はより低濃度で再試験を行い I Csio を測定する。酵素活性に影響を与えることなしに 1 まの最軽濃度のジメチルスルポキッドを溶解助剤として使用することができる。特に関心のある化合物を広範囲な 基質 および阻害剤 濃度で検討して阻害の型を 脚定しそしてまた A C B に対する特異性を確立する ために他の酵素例をばカルボキシベブテダーゼ A に対し

ゴロイド状三酸化珪素 025 01-1 交叉結合しだナトリウムガルボ 5 1-5 キシメチルセルロース ヒドロキシブロビルメチルセル 3 1-5 ロース(被腹)

この処方物は、直接圧縮疑剤にすることができるかまたは圧縮または被償することなしにセラチンカブセルに充填することもできる。

例 D	_% ₩/₩.	範囲 %W/W
		1-20
後結晶性セルロース	.50	10-80
ラクトース	3575	10-80
ポリヒニルピロリドン	2	1-5
ステアリン酸マグネシウム		025-2
コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 – 1
交叉結合したナトリウムカル キシメチルセルロース	₩ 3	1-5
ヒドロキシブロピルメチルセ ロース(被援)	N 3	1 - 5

て試験する。

例 B

抗高血圧効果を、オカモト品種の非麻酔自然 発症高血圧ラット(8日R)において検討する。 化合物を投与する1時間前および化合物の軽口 的服用(投与透離間 0.1~100号/ 50 P:0.) 後 1、3、5 および2 4 時間後に、電気的血圧計 を使用するテールカンフ法(tail cuff method) によって収縮血圧および心拍数を測定する。そ れぞれのパラメーターの変化をを予備処理した 対照値に関して測定する。

991 €

% ₩ /₩	範囲 % W/W
式(1) 0 化合物 5	1-20
数結晶性セルロース 50	10-80
受傷乾燥ラクトース 37.75	10-80
ステアリン酸マグネンウム 1	0.25-2

この処方物は、頭粒となしそして次に圧縮して食剤にすることができる。このようにする代 りに、類粒をゼラチンカブセルに充填すること もできる。

、特許出願人。 ファイソンズ・ピーエルシー

代理人 弁理士 高 木 千 嘉外2名

		質の	

@Int Cl		識別記号		庁内整理番号
	253/06 285/16			6664-4C 7330-4C
∥ C 12 N (C 07 D	417/04		00	7431-4C 7421-4B
(C 07 D				7138-4C
	285:00 307:00)			

イギリス国レスターシャー州ニアーメルトンモウブレイ。 グレイトダルヒー。メインストリート。チャーチファーン ハウス(番地なし)

統補正書

特許庁長官 黒 田 明 雄

1.事件の表示

昭和61年特許願第201875号

2.発明の名称.

複素環式カルボン酸誘導体

3.組正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 イギリス国イブスウイツチ、ブリンセスストリート ファイソンハウス(番地なし)

名称"ファイソンズ・ビーエルシー"

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル)

電話 (261) 2022



- 5. 補正命令の日付 (自発)
- 6.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の翻

7. 補正の内容

- 昭和6:1年11月19日 1) 第40頁下から第3行の「メトギン」を削除
 - 2) 第12頁下から第3行の「ドリブルオロメチ ル」を「トリフルオロメタン」に補正する。
 - 3) 第95頁第3行の「ベンジルグリオキサレー ト」を「ベンジルグリ末半シレート」に構正
 - 4) 第9.7頁第5行の「融点93~75」を「融点 93~950」に補正する。
 - 5) 第104頁末行に「融点151~1527 を加入す